

MAILED 1 2 DEC 2003
WIPO PCT

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ - CERTIFICAT D'ADDITION

COPIE OFFICIELLE

Le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle certifie que le document ci-annexé est la copie certifiée conforme d'une demande de titre de propriété industrielle déposée à l'Institut.

Fait à Paris, le 2 1 Juli 2003

Pour le Directeur général de l'Institut national de la propriété industrielle Le Chef du Département des brevets

Martine PLANCHE

PRIORITY DOCUMENT
SUBMITTED OR TRANSMITTED IN
COMPLIANCE WITH
RULE 17.1(a) OR (b)

INSTITUT
NATIONAL DE
LA PROPRIETE

SIEGE 26 bls, rue de Saint Petersbourg 75800 PARIS cedex 08 Téléphone : 33 (0)1 53 04 53 04 Télécople : 33 (0)1 53 04 45 23 www.inpl.fr

17-81-712



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ



Code de la propriété intellectuelle - Livre VI

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécople : 01 42 94 86 54

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 1/3

2 100 201	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 08 540 W/250899		
REMISE (ESPIÉES CT 2002	NOM ET ADRESSE DU DEMANDEUR OU DU MANDATAIRE		
DATE	À QUI LA CORRESPONDANCE DOIT ÊTRE ADRESSÉE		
uev 75 INPI PARIS	LES LABORATOIRES SERVIER		
0212648	Direction Brevets		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L'INPI 4 1 0 0 1 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0 0	12. place de La Défense		
DATE DE DÉPÔT ATTRIBUÉE 1 1 OCT. 2002	92415 COURBEVOIE Cedex		
PAR LINDI	FRANCE		
Vos références pour ce dossier (facultatif) 26948-OX			
Confirmation d'un dépôt par télécopie	N° attribué par l'INPI à la télécopie		
NATURE DE LA DEMANDE	Cochez l'une des 4 cases suivantes		
Demande de brevet	X		
Demande de certificat d'utilité			
Demande divisionnaire			
Demande de brevet infliale	N° Date/		
ou demande de cerlificat d'utilité initiale	N° Date		
Transformation d'une demande de			
brevet européen Demande de brevet initiale TITRE DE L'INVENTION (200 caractères o	N° Date		
DÉCLARATION DE PRIORITÉ OU REQUÊTE DU BÉNÉFICE DE LA DATE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date \/ N° Pays ou organisation Date \/ N°		
	Date C		
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation DateN°		
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE	Pays ou organisation Date/		
DEMANDE ANTÉRIEURE FRANÇAISE DEMANDEUR	Pays ou organisation DateN°		
	Pays ou organisation Date/		
5 DEMANDEUR	Pays ou organisation Date/		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale	Pays ou organisation Date/		
5 DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms	Pays ou organisation Date/		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique	Pays ou organisation Date/		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF	Pays ou organisation Date/		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF Adresse Rue	Pays ou organisation Date/		
Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF Adresse Rue Code postal et ville	Pays ou organisation Date		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF Adresse Rue Code postal et ville Pays	Pays ou organisation Date/		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF Adresse Rue Code postal et ville Pays Nationalité	Pays ou organisation Date		
DEMANDEUR Nom ou dénomination sociale Prénoms Forme juridique N° SIREN Code APE-NAF Adresse Rue Code postal et ville Pays	Pays ou organisation Date/		

HATIOIAL DE LA PROPRIETE

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08 Téléphone : 01 53 04 53 04 Télécopie : 01 42 94 86 54

Réservé à l'INPI

BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



REQUÊTE EN DÉLIVRANCE Paga suite N° 2 . . / 3. .

REMISE JES PIÈ (ES) C					
DATE 75 INPI P		h			
	0212648	5	İ		
N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL ATTRIBUÉ PAR L	INPI		Cet imprimé est à remplir lis	iblement à l'encre noire	D8 829 W /260899
Vos références po	our ce dossler (facultatif)	26948-OX			
M DÉCLARATION	I DE PRIORITÉ	Pays ou organisation	N°		
LA DATE DE	DU BÉNÉFICE DE DÉPÔT D'UNE	Pays ou organisation Date	N°		
DEWANDE AN	TÉRIEURE FRANÇAISE	Date			
5 DEWANDEUR				CONTRACTOR (CNIDC)	
Nom ou dénom	ination sociale	CENTRE NATIO	NAL DE LA RECHERCHE	SCIENTIFIQUE (CNRS)	
Prénoms					
Forme juridique	3				
N° SIREN		<u> </u>			
Code APE-NAF		1			
Adresse	Rue	3, rue Michel Ang			
	Code postal et ville	1,0,1,	US Cedex 16		
Pays					
Nationalité FRANCAISE					
N° de téléphor	ne (facultatif)				
N° de télécopie	e (facultatif)				
Adresse électr	onique (facultatif)				
5 DEMANDEUR	l		····		
Nom ou dénon	nination sociale				
Prénoms					
Forme juridiqu	e				
N° SIREN		1	<u> </u>		
Code APE-NAF		1			
Adresse	Rue				
	Code postal et ville				
Pays					
Nationalité					
N° de télépho					
N° de télécopie (facultatif)					
Adresse électr	ronique (<i>facultatif</i>)			200	FENTINE
OU DU MAI	DU DEMANDEUR NDATAIRE lité du signataire)	Chel		VISA DE LA PRÉ OU DE L'IN C. TRAN	



BREVET D'INVENTION CERTIFICAT D'UTILITÉ

REQUÊTE EN DÉLIVRANCE 2/3

-		3	DB 540 W /250899		
Vos référen (facultatif)	ces pour ce dossier :	26948-OX			
6 MANDATAIRE					
Nom		KUEHM-CAUBERE	KUEHM-CAUBERE		
Prénom		Catherine			
Cabinet	ou Société	LES LABORATOIRES SERVIER			
	ouvoir permanent et/ou contractuel	·			
Adresse	Rue	12, place de La Défense			
	Code postal et dille	92415 COURBEVOIE Cedex			
1	léphone (facultatif)	01.55.72.60.00			
	elécopie (facultalif)	01.55.72.72.13	<u>*</u>		
Adresse	électronique (facultatif)				
inventeur (s)			· · ·		
Les inventeurs sont les demandeurs		Oui Non Dans ce cas fournir une désignation d'inventeur(s) séparée			
8 RAPPORT DE RECHERCHE		Uniquement pour une demande de breve	t (y compris division et transformation)		
Établissement immédiat ou établissement différé		irė 🗍			
Paiement échelonné de la redevance		Palement en trois versements, uniqueme	ent pour les personnes physiques		
	ETION DU TAUX EDEVANCES	Uniquement pour les personnes physique Requise pour la première fois pour cette i Requise antérieurement à ce dépôt (joint pour cette invention ou indiquer sa référence	nvention (joindre un avis de non-imposition) dre une copie de la décision d'admission		
Si vous indique	s avez utilisé l'imprimé «Suite» ez le nombre de pages jointes),	·		
OU DU (Nom	TURE DU DEMANDEUR MANDATAIRE et qualité du signataire) rine KUEHM-CAUBERE, eur Brevets	College	visa de la préfecture ou de l'inpi C. TRAN		

La loi n°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.



La présente invention concerne une nouvelle association entre un dérivé hétérocyclique et un agent antioxydant pour l'obtention de compositions pharmaceutiques utiles dans le traitement et/ou la prévention de l'obésité et des surcharges pondérales caractérisées par un index de poids corporel supérieur à 25.

L'obésité est un problème majeur de santé publique dans tous les pays développés. En progression constante également dans les pays en voie de développement, elle atteint une population de plus en plus jeune. L'obésité est un facteur de risque bien établi pour les maladies cardiovasculaires et elle est associée avec une augmentation significative des risques d'accidents vasculaires cérébraux, de diabète non insulino-dépendant, de calculs vésiculaires, de dysfonctions respiratoires, d'ostéoarthrite, de plusieurs formes de cancer et de mort prématurée.

Chez les obèses, il a été démontré que la génération d'espèces oxygénées réactives libérées par les monocytes et les leucocytes était fortement augmentée par rapport à des sujets non obèses (J. Clin. Endocrinol. Metab., 2001, <u>86</u>, 355-362). Les concentrations plasmatiques élevées de facteur de nécrose tumorale alpha (TNFα) chez les obèses stimulent les processus inflammatoires (J. Clin. Endocrinol. Metab., 1998, <u>83</u>, 2907-2910) et sont responsables de la génération d'espèces oxygénées réactives par les leucocytes (Oncogene, 1998, <u>17</u>, 1639-1651).

15

20

L'état pathologique de l'obésité est également associé à une augmentation de l'oxydation des lipides et des protéines qui peut être à l'origine de concentrations plasmatiques importantes d'acides 9 et 13 hydroxyoctadécadiénoïques (9-HODE et 13-HODE) (Totowa: Humano. Press., 1998, 147-155), index clés de la peroxydation lipidique (J. Clin. Endocrinol. Metab., 2001, <u>86</u>, 355-362). Parallèlement, les capacités "antioxydantes" de l'organisme diminuent.

Chez les sujets obèses, il a été démontré que la prise alimentaire excessive génère des dommages lipidiques et protéiques importants. La surconsommation de calories chez les

obèses peut entraîner la génération de radicaux libres et les exposer à des lésions oxydatives importantes contribuant à maintenir l'état d'obésité.

Les marqueurs spécifiques de l'oxydation sont significativement diminués lors d'une diète de 48 heures ou d'une restriction calorique qui s'accompagne de la perte de poids (J. Clin. Endocrinol. Metab., 2001, <u>86</u>, 355-362).

Une stratégie visant à réduire la "charge en oxydation" de l'organisme tout en favorisant les métabolismes lipidique et glucidique devrait conduire à une exacerbation des effets et par voie de conséquence à une perte de poids chez les sujets obèses ou présentant une surcharge pondérale.

La présente invention concerne plus particulièrement l'association entre un dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique de l'organisme et un agent antioxydant.

Cette association est nouvelle et présente des propriétés pharmacologiques tout à fait surprenantes dans le domaine de l'obésité.

Plus particulièrement, l'invention concerne l'association entre un dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique ayant une structure hétérocyclique et un agent antioxydant.

Les dérivés hétérocycliques favorisant les métabolismes lipidique et glucidique selon l'invention sont plus particulièrement les composés de formule (I) décrits dans la demande de brevet WO 01/57002 :

dans laquelle:

X représente un atome d'oxygène ou de soufre, ou un groupement CH₂ ou CH (dans

20

15



lequel R'2 forme avec R2 une liaison supplémentaire),

R¹ et R², identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, aryle, arylalkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, aryloxy, arylalkyloxy (C1-C6) linéaire ou ramifié, alkoxy (C1-C6) linéaire ou ramifié, hydroxy, amino, alkylamino (C₁-C₆) linéaire ou ramifié ou dialkylamino (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, ou R¹ et R² forment ensemble un groupement oxo, thioxo ou imino,

R² pouvant de plus former avec R'² une liaison supplémentaire,

- A représente une chaîne alkylène (C1-C6) dont un groupement CH2 peut être remplacé par un hétéroatome choisi parmi oxygène ou soufre, ou par un groupement NRa (où Ra 10 représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C1-C6) linéaire ou ramifié), ou par un groupement phénylène ou naphtylène,
 - B représente un groupement alkyle (C1-C6) linéaire ou ramifié, ou alkényle (C2-C6) linéaire ou ramifié, ces groupements étant substitués par un groupement R5, par un groupement de formule (II) : $\stackrel{R^5}{---}_{R^6}$ (II) , ou par un groupement de formule (III): \mathbb{R}^5 (III),

dans lesquels:

5

15

20

la représentation ____ signifie que la liaison est simple ou double,

- R⁵ représente un groupement C—Z' dans lequel Z représente un atome de soufre II
 Z ou d'oxygène et Z' représente un groupement OR ou NRR',
- et R⁶ représente un groupement C—Z" dans lequel Z" représente un groupement II
 Z Z' ou R.
 - (où R et R', identiques ou différents, représentent un groupement R" ou -C(Me)2COOR" où R" représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, alkényle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, alkynyle (C₂-C₆)

linéaire ou ramifié, aryle, arylalkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, arylalkényle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, arylalkynyle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, hétéroaryle, hétéroarylalkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, hétéroarylalkényle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, hétéroarylalkynyle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, cycloalkyle (C₃-C₈), cycloalkyl(C₃-C₈)alkyle(C₁-C₆) linéaire ou ramifié ou polyhalogénoalkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié),

- R³ et R⁴, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, ou un groupement R, OR ou NRR' (où R et R' sont tels que définis précédemment), ou R³ et R⁴ forment ensemble avec les atomes de carbone qui les portent, lorsqu'ils sont portés par deux atomes de carbone adjacents, un cycle comportant 5 ou 6 chaînons et pouvant contenir un hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote,
- D représente:

 un noyau benzénique et dans ce cas X ne peut représenter un groupement CH tel que défini précédemment,
 ou D représente un noyau pyridinique, pyrazinique, pyrimidinique ou pyridazinique, ces noyaux étant non substitués ou substitués par 1 à 3 groupements, identiques ou OR
 différents, choisis parmi R, OR, S(O)_nR, C(Z)R, -CH-R', C(Z)OR, NRR', C(Z)NRR',
 R
 R
 R
 C=N-OR', -N-C(Z)R', -N-C(Z)OR' (où R, R' et Z sont tels que définis précédemment et n vaut 0, 1 ou 2), cyano, nitro ou atomes d'halogène,

20 étant entendu que :

5

- * lorsque A représente un groupement CH₂, B ne peut représenter un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié substitué par un groupement—C—NRR',
- * lorsque les groupements A et B sont en ortho l'un par rapport à l'autre sur le noyau benzénique qui les porte, B ne peut représenter un groupement alkénylène (C₂-C₆)



linéaire ou ramifié substitué par un groupement —C—Z'

5

20

25

- * lorsque A représente un groupement CH₂ , B ne peut représenter un groupement CH₂-COOH,
- par aryle on entend un groupement phényle, naphtyle ou biphényle, ces groupements
 pouvant être partiellement hydrogénés,
 - * par hétéroaryle on entend tout groupement aromatique mono ou bicyclique contenant 5 à 10 chaînons, pouvant être partiellement hydrogéné sur un des cycles dans le cas des hétéroaryles bicycliques, et contenant 1 à 3 hétéroatomes choisis parmi oxygène, azote et soufre,
- les groupements aryle et hétéroaryle ainsi définis pouvant être substitués par 1 à 3 groupements choisis parmi alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, alkoxy (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, carboxy, formyle, NR_bR_c (dans lequel R_b et R_c, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, aryle ou hétéroaryle), ester, amido, nitro, cyano, O-C(Me)₂COOR" (où R" est tel que défini précédemment), ou atomes d'halogène,

leurs énantiomères et diastéréoisomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptables.

Encore plus préférentiellement, les dérivés hétérocycliques de l'association selon l'invention sont :

- le 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}malonate de diméthyle,
 - > l'acide 3-méthoxy-2-{4-[2-(6-[(méthoxyimino)(phényl)méthyl]-2-oxo-1,3-benzo-thiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}-3-oxopropanoïque,
 - > le 2-{4-[2-(6-[(hydroxyimino)(phényl)méthyl)-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl) éthoxy]benzyl}malonate de diméthyle,

- > l'acide 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}-3-méthoxy-3-oxopropanoïque,
- > le 2-{4-[2-(6-[2-chlorophényl)(méthoxyimino)méthyl]-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl-éthoxy]benzylidène}malonate de diméthyle,
- le 2-{4-[2-(6-[(3-chlorophényl)(méthoxyimino)méthyl]-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl} malonate de diméthyle,

5

10

15

20

25

- > le 2-{4-[2-(6-[(1,1'-biphényl]-4-yl(méthoxyimino)métyl]-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl} malonate de diméthyle,
- le 3-{4-[2-(6-[(méthoxyimino)(phényl)méthyl]-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-éthoxy]phényl}propanoate de méthyle,
- > le 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}-3-(méthylamino)-3-oxopropanoate de méthyle,
- le 2-benzoyl-3-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy] phényl}-2-propénoate d'éthyle,
- l'acide 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}-3-tert-butoxy-3-oxopropanoïque,
- > le 2-{4-[2-(6-[(méthoxyimino)(phényl)méthyl]-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-éthoxy]benzyl}-3-(méthylamino)-3-oxopropanoate de méthyle,
- le 2-{4-[2-(6-[(méthoxyimino)(phényl)méthyl]-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl) éthoxy]benzyl}-3-oxo-phénylpropanoate de méthyle,

leurs énantiomères et diastéréoisomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Les agents antioxydants selon l'invention sont plus particulièrement des agents antiradicalaires ou piégeurs de radicaux libres, des agents antilipopéroxydants, des agents chélatants ou des agents capables de régénérer les antioxydants endogènes comme le glutathion, la vitamine C ou la vitamine E, ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptable.

Parmi les acides pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif les acides chlorhydrique, bromhydrique, sulfurique, phosphonique, acétique, trifluoroacétique,



lactique, pyruvique, malonique, succinique, glutarique, fumarique, tartrique, maléïque, citrique, ascorbique, oxalique, méthane sulfonique, camphorique, etc...

Parmi les bases pharmaceutiquement acceptables, on peut citer à titre non limitatif l'hydroxyde de sodium, l'hydroxyde de potassium, la triéthylamine, la *tert*-butylamine, etc...

5

10

15

20

25

L'agent antioxydant de l'association selon l'invention est plus préférentiellement représenté par des dérivés de quinones comme l'ubiquinone ou coenzyme Q₁₀, qui agit en tant que piégeur de radicaux libres mais qui est également capable de régénérer de la vitamine E.

L'association préférée selon l'invention est le 2-{4-[(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}malonate de diméthyle et le coenzyme Q₁₀.

Par ailleurs, l'association selon l'invention entre un composé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique et un agent antioxydant possède des propriétés pharmacologiques tout à fait surprenantes : la demanderesse a en effet mis en évidence l'existence d'une synergie entre les deux composés de l'association permettant d'obtenir une réduction très significative de la masse grasse corporelle la rendant utile dans le traitement et/ou la prévention de l'obésité et des surcharges pondérales caractérisées par un index de poids corporel supérieur à 25.

L'obésité aux Etats-Unis atteint 20 % des hommes et 25 % des femmes. Sont considérés comme obèses les patients d'indice de poids corporel (IMC = poids (kg) / taille² (m²)) supérieur ou égal à 30 (Int. J. Obes., 1998, 22, 39-47; Obesity Lancet, 1997, 350, 423-426). L'obésité (IMC ≥ 30) et les surcharges pondérales (25 < IMC < 30) peuvent avoir plusieurs origines : elles peuvent survenir à la suite d'une dérégulation de la prise de nourriture, d'une dérégulation hormonale ou encore à la suite de l'administration d'un traitement : un traitement antidiabétique de type II avec les sulfonylurées entraîne une prise de poids chez les patients. De même dans le diabète de type I (insulino-dépendant), l'insulinothérapie est également une source de prise de poids corporel chez les malades (In

Progress in Obesity Research, 8th International Congress on Obesity, 1999, 739-746; Annals of Internal Medicine, 1998, <u>128</u>, 165-175).

L'obésité et les surcharges pondérales sont des facteurs de risque bien établis pour les maladies cardiovasculaires : elles sont associées à une augmentation signification des risques d'accidents vasculaires cérébraux, de diabète non-insulino-dépendant car elles prédisposent à l'insulino-résistance, aux dyslipidémies et à l'apparition de maladies macrovasculaires (néphropathies, rétinopathies, angiopathies).

5

10

15

20

D'autres pathologies sont la conséquence de l'obésité ou de surcharges pondérales : on peut citer en particulier les calculs vésiculaires, les dysfonctions respiratoires, plusieurs formes de cancers et dans les cas d'obésité très sévère la mort prématurée (N. Engl. J. Med., 1995, 333, 677-385; JAMA, 1993, 270, 2207-2212).

L'association selon l'invention permet d'obtenir une perte de poids qui même modérée réduit significativement tous les facteurs de risque associés à l'obésité (Int. J. Obes., 1997, 21, 55-9; Int. J. Obes., 1992, 21, S5-9).

L'association selon l'invention trouve donc son utilité dans le traitement et/ou la prévention de l'obésité et des surcharges pondérales caractérisées par un index corporel supérieur à 25.

L'invention concerne également les compositions pharmaceutiques contenant l'association entre un dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique et un agent antioxydant telle que définie précédemment en combinaison avec un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptable.

Parmi les compositions pharmaceutiques selon l'invention, on pourra citer plus particulièrement celles qui conviennent pour l'administration orale, parentérale, nasale, les comprimés simples ou dragéifiés, les comprimés sublinguaux, les gélules, les tablettes, les suppositoires, les crèmes, pommades, gels dermiques, etc...

En particulier, l'invention concerne les compositions pharmaceutiques contenant un composé de formule (I) telle que définie précédemment et un agent antioxydant comme le coenzyme Q₁₀ ou la vitamine E en combinaison avec un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptables.

La posologie varie selon le sexe, l'âge et le poids du patient, la voie d'administration, la nature de l'indication thérapeutique ou des traitements éventuellement associés et s'échelonne entre 0,1 mg et 1 g de chaque composant de l'association par 24 heures en une ou plusieurs prises.

Les exemples suivants illustrent l'invention mais ne la limitent en aucune façon.

EXEMPLE A: Variation du poids corporel

5

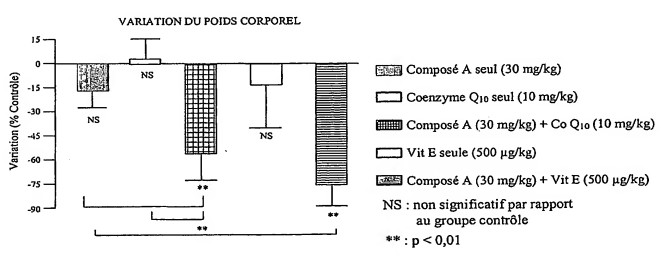
10

15

20

Des souris mâles C57 Black 6 ob/ob de 8 à 12 semaines ont été utilisées. Après mise en quarantaine d'une semaine, elles ont été pesées puis randomisées en fonction de leur poids, et 6 groupes homogènes (poids de départ non significativement différent) ont été formés. Après avoir été pesées, les différentes molécules à tester sont injectées par voie intrapéritonéale une fois par jour pendant 7 jours. Les molécules sont injectées dans une solution DMSO 5 % / Solutol 15 % / Qsp H₂O chauffée à 65°C pour assurer une bonne dissolution. La solution est de plus préchauffée avant injection. Les souris sont pesées tous les jours et le poids obtenu après 7 jours de traitement est relevé.

Les résultats obtenus avec l'association 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzoylthiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}malonate de diméthyle (composé A) + coenzyme Q₁₀ et 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzoylthiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}malonate de diméthyle (composé A) + vitamine E sont reportés ci-dessous et sont exprimés en pourcentage de variation du poids par rapport au contrôle correspondant à des souris traitées pendant 7 jours par le solvant d'injection :



Les résultats obtenus montrent clairement :

5

- que l'association permet de réduire significativement le poids des souris obèses,
- qu'il existe une synergie entre les 2 composants de l'association, la perte de poids constatée étant bien supérieure avec l'association qu'avec chaque composant administré seul.

EXEMPLE B: Composition pharmaceutique

100 comprimés dosés à 30 mg de 2- $\{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzoylthiazol-3(2H)-yl)\}$ éthoxy]benzyl $\{100\}$ malonate de diméthyle et 10 mg de coenzyme $\{100\}$

	2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzoylthiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}	17.	
10	malonate de diméthyle3 g	.Y*	
	Coenzyme Q ₁₀		
	Amidon de blé	2	
	Amidon de maïs	٠.	
	Lactose	11	
15	Stéarate de magnésium	₽.	
	Silice1 g		
	Hydroxypropylcellulose2 g		

REVENDICATIONS

- 1. Association contenant un dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique et un agent antioxydant.
- 2. Association selon la revendication 1 dans laquelle le dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique est un composé de formule (I):

dans laquelle:

- X représente un atome d'oxygène ou de soufre, ou un groupement CH₂ ou CH (dans lequel R² forme avec R² une liaison supplémentaire),
- o R¹ et R², identiques ou différents représentent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle (C₁-C6) linéaire ou ramifié, aryle, arylalkyle (C₁-C6) linéaire ou ramifié, aryloxy, arylalkyloxy (C₁-C6) linéaire ou ramifié, alkoxy (C₁-C6) linéaire ou ramifié, hydroxy, amino, alkylamino (C₁-C6) linéaire ou ramifié ou dialkylamino (C₁-C6) linéaire ou ramifié,
- ou R¹ et R² forment ensemble un groupement oxo, thioxo ou imino, R² pouvant de plus former avec R'² une liaison supplémentaire,
 - A représente une chaîne alkylène (C₁-C₆) dont un groupement CH₂ peut être remplacé par un hétéroatome choisi parmi oxygène ou soufre, ou par un groupement NR_a (où R_a

représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié), ou par un groupement phénylène ou naphtylène,

• B représente un groupement alkyle $(C_1\text{-}C_6)$ linéaire ou ramifié, ou alkényle $(C_2\text{-}C_6)$ linéaire ou ramifié, ces groupements étant substitués par un groupement R^5 , par un groupement de formule (II) : R^6 (II), ou par un groupement de formule (III) :

dans lesquels:

5

10

15

20

25

la représentation ____ signifie que la liaison est simple ou double,

- R⁵ représente un groupement C—Z' dans lequel Z représente un atome de soufre
 U
 Z
 ou d'oxygène et Z' représente un groupement OR ou NRR',
- et \mathbb{R}^6 représente un groupement $\mathbb{C} \mathbb{Z}^n$ dans lequel \mathbb{Z}^n représente un groupement \mathbb{Z}^n ou \mathbb{R}^n

(où R et R', identiques ou différents, représentent un groupement R" ou -C(Me)₂COOR" où R" représente un atome d'hydrogène ou un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, alkényle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, alkynyle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, arylalkényle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, arylalkynyle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, hétéroaryle, hétéroarylalkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, hétéroarylalkényle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, hétéroarylalkynyle (C₂-C₆) linéaire ou ramifié, cycloalkyle (C₃-C₈), cycloalkyl(C₃-C₈)alkyle(C₁-C₆) linéaire ou ramifié ou polyhalogénoalkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié),

• R³ et R⁴, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène ou d'halogène, ou un groupement R, OR ou NRR' (où R et R' sont tels que définis précédemment), ou R³ et R⁴ forment ensemble avec les atomes de carbone qui les portent, lorsqu'ils sont portés par deux atomes de carbone adjacents, un cycle comportant 5 ou 6 chaînons et pouvant contenir un hétéroatome choisi parmi oxygène, soufre et azote,



D représente:

un noyau benzénique et dans ce cas X ne peut représenter un groupement CH tel que défini précédemment,

ou D représente un noyau pyridinique, pyrazinique, pyrimidinique ou pyridazinique, ces noyaux étant non substitués ou substitués par 1 à 3 groupements, identiques ou différents, choisis parmi R, OR, S(O)_nR, C(Z)R,-CH-R', C(Z)OR, NRR', C(Z)NRR',

précédemment et n vaut 0, 1 ou 2), cyano, nitro ou atomes d'halogène,

étant entendu que :

5

- lorsque A représente un groupement CH2, B ne peut représenter un groupement alkyle (C_1-C_6) linéaire ou ramifié substitué par un groupement -C-NRR',
- lorsque les groupements A et B sont en ortho l'un par rapport à l'autre sur le noyau 10 benzénique qui les porte, B ne peut représenter un groupement alkénylène (C2-C6) linéaire ou ramifié substitué par un groupement -C-Z',
 - lorsque A représente un groupement CH2 , B ne peut représenter un groupement -CH2-COOH,
- par aryle on entend un groupement phényle, naphtyle ou biphényle, ces groupements 15 pouvant être partiellement hydrogénés,
 - par hétéroaryle on entend tout groupement aromatique mono ou bicyclique contenant 5 à 10 chaînons, pouvant être partiellement hydrogéné sur un des cycles dans le cas des hétéroaryles bicycliques, et contenant 1 à 3 hétéroatomes choisis parmi oxygène, azote et soufre,

les groupements aryle et hétéroaryle ainsi définis pouvant être substitués par 1 à 3 groupements choisis parmi alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, alkoxy (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, carboxy, formyle, NR_bR_c (dans lequel R_b et R_c, identiques ou différents, représentent un atome d'hydrogène, un groupement alkyle (C₁-C₆) linéaire ou ramifié, aryle ou hétéroaryle), ester, amido, nitro, cyano, O-C(Me)₂COOR" (où R" est tel que défini précédemment), ou atomes d'halogène,

5

10

leurs énantiomères et diastéréoisomères ainsi que leurs sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptables.

- 3. Association selon la revendication 1 dans laquelle le dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique est le 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy] benzyl}malonate de diméthyle, ses énantiomères et diastéréoisomères ainsi que ses sels d'addition à un acide ou à une base pharmaceutiquement acceptables.
 - 4. Association selon la revendication 1 dans laquelle l'agent antioxydant est le coenzyme Q₁₀.
- 5. Association selon la revendication 1 dans laquelle l'agent antioxydant est la vitamine E.
 - 6. Association selon la revendication 1 qui est le $2-\{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]$ benzyl $\}$ malonate de diméthyle et le coenzyme Q_{10} .
 - 7. Association selon la revendication 1 qui est le 2-{4-[2-(6-benzoyl-2-oxo-1,3-benzothiazol-3(2H)-yl)éthoxy]benzyl}malonate de diméthyle et la vitamine E.
- 8. Compositions pharmaceutiques contenant comme principe actif un dérivé favorisant les métabolismes lipidique et glucidique en association avec un agent antioxydant selon l'une des revendications 1 à 7 seuls ou en combinaison avec un ou plusieurs excipients pharmaceutiquement acceptables.

- 9. Compositions pharmaceutiques selon la revendication 8 utiles pour la fabrication d'un médicament pour le traitement et/ou la prévention de l'obésité.
- 10. Compositions pharmaceutiques selon la revendication 8 utiles pour la fabrication d'un médicament pour le traitement et/ou la prévention des surcharges pondérales caractérisées par un index de poids corporel supérieur à 25 et inférieur à 30.



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre Vi



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pêtersbourg 75800 Paris Cedex 08

Téléphone: 01 53 04 53 04 Télécopie: 01 42 93 59 30

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 1../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire 0B 113 W /260399 26948-OX Vos références pour ce dossier (facultatif) **N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL** TITRE DE L'INVENTION (200 caractères ou espaces maximum) NOUVELLE ASSOCIATION ENTRE UN COMPOSE HETEROCYCLIQUE ET UN AGENT ANTIOXYDANT ET LES COMPOSITIONS PHARMACEUTIQUES QUI LES CONTIENNENT. LE(S) DEMANDEUR(S): CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE LES LABORATOIRES SERVIER 12, place de La Défense 92415 COURBEVOIE Cedex 3, rue Michel Ange FRANCE 75794 PARIS Cedex 16 (France) DESIGNE(NT) EN TANT QU'INVENTEUR(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, utilisez un formulaire identique et numérotez chaque page en indiquant le nombre total de pages). Nom CASTEILLA Prénoms Louis 46, avenue des Troubadours Rue Adresse Code postal et ville 31750 **ESCALQUENS (FR)** Société d'appartenance (facultatif) Nom **PENICAUD** Prénoms Luc 32, rue de Puymaurin Rue Adresse Code postal et ville 31400 TOULOUSE (FR) Société d'appartenance (facultatif) Nom BERTHELOT Prénoms Pascal 12, Mail du Bon Pêcheur Rue Adresse Code postal et ville 59320 HAUBOURDIN (FR) Société d'appartenance (facultatif) DATE ET SIGNATURE(S) DU (DES) DEMANDEUR(S) **OU DU MANDATAIRE** (Nom et qualité du signataire) Le 11 octobre 2002 C. KUEHM-CAUBERE,

La loi nº78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'informatique, aux fichiers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

Ingénieur Brevets



BREVET D'INVENTION

CERTIFICAT D'UTILITÉ

Code de la propriété intellectuelle - Livre VI



DÉPARTEMENT DES BREVETS

26 bis, rue de Saint Pétersbourg 75800 Paris Cedex 08

DÉSIGNATION D'INVENTEUR(S) Page N° 2../2.. (Si le demandeur n'est pas l'inventeur ou l'unique inventeur)

bis, rue de Saint Peter 800 Paris Cedex 08 éphone : 01 53 04 53	04 Tělécopie : 01 42 93 59 30	Cet imprimé est à remplir lisiblement à l'encre noire pa 113 w /250899		
los références p		26948-OX		
(facultatif) N° D'ENREGISTREMENT NATIONAL		0212648		
		LALGUS		
	NTION (200 caractères ou esp SOCIATION ENTRE UN S PHARMACEUTIQUES	aces maximum) COMPOSE HETEROCYCLIQUE ET UN AGENT ANTIOXYDANT ET LES QUI LES CONTIENNENT.		
LE(S) DEWANDEUR(S): LES LABORATOIRES SERVIER		CENTRE NATIONAL DE LA RECHERCHE SCIENTIFIQUE (CNRS)		
12, place de La 92415 COURB FRANCE	Defense EVOIE Cedex	3, rue Michel Ange 75794 PARIS Cedex 1 6 (France)		
DESIGNE(NT) utilisez un form	EN TANT QU'INVENTEUR nulaire identique et numéi	(S) : (Indiquez en haut à droite «Page N° 1/1» S'il y a plus de trois inventeurs, rotez chaque page en indiquant le nombre total de pages).		
Nom		DACQUET		
Prénoms		Catherine		
Adresse	Rue	, rue des Dardanelles		
	Code postal et ville	75017 PARIS (FR)		
Société d'appar	tenance (facultatif)			
Nom		RENARD		
Prénoms		Рієтте		
Adresse	Rue	3, avenue du Parc		
	Code postal et ville	78150 LE CHESNAY (FR)		
Société d'appar	tenance (facultatif)			
Nom				
Prénoms				
Adresse	Rue			
	Code postal et ville			
Société d'appa	rtenance (facultatif)			
DATE ET SIGI DU (DES) DE OU DU MANI	vature(s) Wandeur(s)	1 11, e m		
	Ingenieur Dievers			

La loi π°78-17 du 6 janvier 1978 relative à l'Informatique, aux fichlers et aux libertés s'applique aux réponses faites à ce formulaire. Elle garantit un droit d'accès et de rectification pour les données vous concernant auprès de l'INPI.

FR0302987